# CATALYST FOR CLEANING UP EXHAUST GAS AND MANUFACTURE OF SAID CATALYST

Publication number:JP56010333 (A)Also published as:Publication date:1981-02-02☑ JP61037982 (B)Inventor(s):KINOSHITA HIROO; SUZUKI YOSHIHIRO; AKASAKA NAOKI☑ JP1370682 (C)Applicant(s):TOYOTA MOTOR CO LTD☑ US4261862 (A)

Classification:

- international: B01D53/94; B01J21/10; B01J23/00; B01J23/40; B01J23/58; B01J23/60: B01J23/60: B01J23/64: B01J23/652: B01J23/656: B01J23/7

B01J23/60; B01J23/64; B01J23/652; B01J23/656; B01J23/74; B01J23/89; B01D53/94; B01J21/00; B01J23/00; B01J23/40; B01J23/54; B01J23/74; B01J23/89; (IPC1-7): B01D53/36; B01J23/02; B01J23/06; B01J23/28; B01J23/32; B01J23/58; B01J23/60; B01J23/64; B01J23/70; B01J23/89; B01J37/02

- **European:** B01D53/94K2C; B01J23/00S; B01J23/40

**Application number:** JP19790085668 19790706 **Priority number(s):** JP19790085668 19790706

### Abstract of JP 56010333 (A)

PURPOSE:To provide the exhaust gas cleaning catalyst which is highly active in a wide range of temperature, by coating a catalyst carrier with a spinel-structured metal oxide and thereafter causing the carrier to carry platinum and/or palladium. CONSTITUTION:To manufacture the catalyst for cleaning up the exhaust gas which is emitted from an internal combustion engine and contains carbon monoxide, hydrocarbon and nitrogen oxide, a catalyst carrier such as alpha-alumina or magnesia is coated with a spinel-structured metal oxide represented as MAI2O4 (M denotes Sr, Mg or the like) and the carrier is thereafter caused to carry a catalytic substance of platinum and/or palladium. The catalyst simultaneously cleans up three constituents, which are CO, HC and Mox, with high efficiency in a wide range of air fuel ratio.

Data supplied from the **esp@cenet** database — Worldwide

### ⑩ 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

## ⑩公開特許公報(A)

昭56—10333

⑤Int. Cl.³  B 01 J 23/58	識別記号	庁内整理番号 7624—4G	砂公開 昭和56年(1981)2月2日
23/60		7624—4 G	発明の数 3
23/64	103	7624—4 G	審査請求 未請求
	1 0 4	7624—4G	
23/89		6674—4 G	
37/02	101	7624—4 G	•
// B 01 D 53/36		7404—4 D	
B 01 J 23/02		7624—4G	
23/06		7624—4 G	
23/28		7624—4G	
23/32		7624—4 G	
23/70		6674—4G	(全 9 頁)

**ᡚ排気ガス浄化用触媒及びその製造方法** 

豊田市秋葉町8丁目21番地100

②特 願 昭54-85668

②出 願 昭54(1979)7月6日

70発 明 者 木下裕雄

⑪出 願 人 トヨタ自動車工業株式会社

豊田市トヨタ町1番地

⑭代 理 人 弁理士 萼優美

外1名

最終頁に続く

#### 明 細 書

#### 1. 発明の名称

排気ガス争化用触媒及びその製造方法

### 2.特許請求の範囲

- (i) 触媒担体に、MALOA (Mt Sr. Mg, Cu, Mn, Mo, Zn, Fe, Co, Niを裂わす)で表わされるスピネル型構造金属酸化物をコーテイングし、該担体に白金、パラジウムのうち1種又は2種を担持せしめたことを特徴とする排気ガス浄化用触媒。
- (2) 触媒担体に、MAL<sub>2</sub>Q<sub>4</sub> (MはSr, Mg, Cu, Mn, Mo, Zn, Fe, Co, Niを要わす) で要わされるスピネル型構造金属酸化物をコーテイングし、酸担体に白金、バラジウムのうち1種又は2種とセリウムを担持せしめたことを特徴とする排気ガス浄化用斂媒。
- (3) 触媒担体にコーテイングされる酸化物が、 MAL-O<sub>6</sub> ( M は Sr. Mg. Cu. Mn. Mo. Zn. Fe. Co. Ni を表わす) で表わされるスピネル型構造金属 酸化物と、 AL, Sr. Mg. Cu. Mn. Mo. Zn. Fe. Co. Ni

の酸化物を含有する特許請求の範囲第 1 項又 は第 2 項記載の触媒。

(4) 触供担体に、MAL2O4(MはSr.Mg,Cu,Mn, Mo, Zn, Fe, Co, Niを表わす)で表わされるスピ ネル型構造金属酸化物をコーテイングするに あたり、前記スピネル型構造金属酸化物を予 じめ無機酸もしくは有機酸を用いて処理し、 酸酸化物と無機酸もしくは有機酸により安定 化されたアルミナゾルからなるスラリーに触 **媒担体を浸漬して、担体段面上にスピネル型** 構造金属酸化物の皮膜を形成せしめ、次いで 該皮膜を乾燥・焼成してスピネル型構造金属 酸化物の薄い皮膜を形成したのち、白金、パ ラジウムのうち1種又は2種の元素含有溶液 に浸漬するか、又は更にセリウム元素含有裕 液の各々に前配担体を含覆し、次いで焼成る るいは遺元処理することを特徴とする排気ガ ス浄化用触媒の製造方法。

#### 3.発明の詳細な説明

本発明は、内燃機関から排出される排気ガス

(2)

特開昭56- 10333(2)

中の有害成分である一酸化炭素(CO)、炭化水素(HC)、協業酸化物(NOx)を高能率で 浄化する排気ガス浄化用触媒及びその製造方法 に関するものである。

自動車等の内燃機関から放出される排気ガスの浄化に用いる触媒は、反応物の量や機度もるいは作動中の温度など、化学反応速度に大きな影響を及ぼす因子を一定とすることができない条件下で使用されるため、これらの触媒に要求される性能も非常に巾の広い温度範囲で高い触媒活性を有しているととが要求されている。

このような排気ガス浄化用触媒として、従来より、触媒担体に活性物質をコーティングし、 該担体に触媒物質を担持したものが知られてお り、特に、活性物質として、高姿面積を有する 活性アルミナ(主としてァーアルミナ)の薄い 皮膜のものが用いられていた。

しかしながら、 r - アルミナは高風下で長時間使用するとその結晶構造の変化が起き、 比表面積が低下し、 触媒活性の経時変化を大きく助

(3)

長し、耐久性が悪くなるという欠点を有する。 また、排気ガス中には鉛やイオウ、リンの化合 物等種々の触媒毒が含まれてかり、アーアルミ けはこれらの触媒毒と反応するのではない。 に対して必ずしも満足できるものではないはそれ に、ニンケル、鉄等の金銭酸化物あるいはそれ らの混合物が触媒物質としてアーアルミナと らの混合物が触媒物質としてアーアルミナと たれた触媒では、高温下で長時間使用が それらの金属酸化物がアーアルミナと反応 を数数活性の劣化を助長するという欠点をも有し ている。

本発明者らはこれらの欠点を解消すべく、排気ガス中の有害な三成分を高性能で浄化する排気ガス浄化用触媒について種々研究を重ねた結果、触媒担体にある種の金属酸化物からなる活性物質を被覆しその後触媒物質を担持せしめることにより、前配三成分を同時にしかも効率良く浄化することができる高性能な触媒が得られることを見い出した。

即ち、本発明は触媒担体に MA4<sub>1</sub>O<sub>4</sub> ( M は Sr. (4)

Mg. Cu, Mn, Mo, Zn. Fe, Co, Ni を表わす。以下同じ)で表わされるスピネル型構造金属酸化物をコーテイングし、胺担体に白金(Pt)、パラジウム(Pd)の9ち1種又は2種を担持せしめるか又は更にセリウム(Ce)を各々担持せしめてなる排気ガス争化用触媒及びその製造方法を提供するものである。

本発明の触媒は、触媒担体表面皮膜におけるスピネル型構造金属酸化物(MACIO4)が、全被優量中90重量多以上であり、また金属Mの酸化物が全被優量中10重量多以下であることが好ましい。又該触媒は特に空燃比A/F(内燃機関へ送入するガソリンに対する空気の重量比)が13.5万至15.5の範囲内で運転される内燃機関からの排気ガス中前記有害成分の同時争化に優れた効果を発揮する。

本発明による触媒の製造方法を更に詳しく以下に記す。

アルミナを 5 ~ 2 0 食量 5 含有する無機酸成 は有機酸により安定化されたアルミナ ゾ ル に 素留水及び必要に応じて 0.1~10. 重量 多の硝酸 アルミニウム (AL(NO<sub>3</sub>)3・9H2 O)を 添加して 混合する。このアルミナゾル溶液にあらかじめ 無機 酸或は有機酸を用いて処理された前配スピネル型構造金属酸化物の 微粉末を加えてスピネル分 20~60 重量 多を含有するスピネルスラリーを調製する。この際使用されるスピネル型構造金属酸化物は以下の如く調製される。

スピネル型構造金属酸化物の製造は通常の方 族、例えば本発明の場合ので、金属Mの酸化物の 粉末とアルミナ粉末を混成する。ただしな発明としての 1600での温度で加熱焼成する方法により得られる。ただし本発明として使用されるよけないまけいます。 上配金属Mの酸化物の粉末ととが好ましい。 平均粒径は 0.5~2.5 mであることが好ましい。 平均粒径は 0.5~2.5 mでかかの とすることが好ましい。 平均粒径をがひまたとの 数では 0.5~2.5 mでかかでは ないの粉末のでかけましい。 でがは 0.5~2.5 mでかれて とすることが好ましい。 でがは 0.5~2.5 mで とすることが好ましい。 では 2.5 m以上の粉末を用いて担体表面に、

(6)

特開昭56- 10333(3)

ティングした場合、生成した被膜の強度は着し く劣る。

上配方法によつて調製されたスピネル型構造 金属酸化物の盎粉末を例えば硝酸、塩酸等のよ うな無機酸、或は酢酸のような有機酸を用いて 洗浄処理を行ない、次いで蒸留水を用いて更に 洗浄し、乾燥焼成するととにより本発明に使用 されるスピネル型構造金属酸化物の微粉末が得 られる。との洗浄処理の目的は、洗浄未処理の スピネル型構造金属酸化物の水浸 pH が 10~11 であり、これを洗浄処理によつて pH 7~9 に調 整することである。ここで水浸 pH とは粉末をそ の 1.5 倍重量の蒸留水に浸漬し 2.0~3.0 分間機 拌した後の懸濁液の pH であり、例えば水浸 pH が1~9というのは、粉末がŘ液中でほぼ中性 を示すことをいう。洗浄未処理のスピネル型構 造金属酸化物の微粉末を用いて、無機酸或は有 機酸により安定化したアルミナゾルとのスラリ - を調製した場合には、その微粉末の塩基性の 為にスピネルスラリーの粘度が安定せず、担体

(7)

接面にコーティングされたスピネル型構造金属酸化物の皮膜が均一にならない。したがつて、この洗浄処理による水浸 pHの調整は、触媒製造にないて非常に重要な工程といえる。又以上の如く製造したスラリーに硝酸アルミニウムを添加した場合には、スラリーの粘度調整が可能になると供に、スピネル型構造金属酸化物皮膜の密着性を向上させることができる。

ち1種又は2種の元素含有溶液に浸漬するか、 又は更にセリウム元素含有溶液の各々に浸漬けるか である、酸化性雰囲気或は性雰囲気で焼焼する とにより、本発明の触媒が得られる。特性する とにより、本発明の触媒が得られる。特性ス ビネル型構造金属酸化物表面にセリウムを担持 した場合には、セリウムは種々の酸化物の形態、 例えば CeOz 又は Cez Oz をとり担体のの散棄 の出し入れが容易となり排気ガス中の有客成分 である CO, HC, NOx を高能率で浄化するのに効果がある。 酸で安定化されているものであれば良い。酢酸、 鏡酸、乳酸、酪酸等の有機酸、硝酸、塩酸等の 無機節、及びこれ等の混酸が安定剤として使用

本発明による担体は粒状、モノリス状などの形状のものが用いられ、特にモノリス状担体の材料としては、コージエライト、ムタイト、ム・アルミナ、マグネンア、シリコンカーバイト、シリコンナイトライド等が適当である。本発明で用いる5~20 重量が濃度のアルミナソルは、例えば特公昭 40-5658 号公報に記載能れるような方法によつて製造される無定形機能状コロイダルアルミナであり、無機散又は有機

本発明で用いられる触媒物質及びその担持量は、セリウム 0.01~20 モル/ L で好ましくは 0.1 モル~ 0.6 モル/ L、又白金、バラジウムは各々 0.01~5.09/L で好ましくは 0.5~3.09/L で好ましくは 0.5~3.09/L で好ましくは 0.5~3.09/L で好ましくは 0.5~3.09/L で好ましくは 0.5~3.09/L で好ましくは 0.5~3.09/L であることが適当である。

以下、本発明を実施例と比較例とにより具体的に脱明する。

#### 実施例 1

平均粒径 4 A の酸化ニッケル 3009 と平均粒径 10 A の アルミナ 4109 を小型 V 型 混合器を用いて混合し、その混合物をルッポに取り、1400℃で 2 0 時間電気炉中で焼成した。冷却後焼成物を 0.1 Nの硝酸溶液 1 とを用いて洗浄処理した。 更に蒸留水 2 とを用いて洗浄処理を行つた。その後酸洗浄物を 300℃で 1 2 時間焼成した。焼

04

・特開昭56- 10333(4)

の窒素雰囲気で 5 時間還元処理した。との操作を 2 度繰り返した。担体への Pt の担持量は 0.769 であつた。

#### 夹施例 2

平均粒径 4 μの酸化マグネシウム 1609 と平 均粒径 10Aのアルミナ 410g を小型 V 型混合機 を用いて混合し、その混合物をルツポに取り 1400℃ で20時間電気炉中で加熱焼成した。 該焼成物を実施例1と同様の操作で硝酸による 洗浄処理を行つた後、政饒成物を用いてスラリ ーを調製し、モノリス状担体への被覆量 50%を 得た。被覆物中のMgALsO4は93%、アルミナ分 7 まであつた。この担体を硝酸パラジウム溶液 500 cc ( Pd を 1.339 含有)中に 5 0 分間 浸滑し た。これを引き上げてセル内の液滴を空気流で 吹き飛ばし、 150℃ で 3 時間乾燥し、 500℃ で 2時間焼成した。冷却後、パラジウムが担持さ れた該担体を塩化白金酸水溶液 500 ce (Pt を 0.459 含有)中に室温で30分間浸漬した。と れを引き上げてセル内の被摘を空気流で吹き飛

ńα

成物をアルミナ製ポールミルを用いて乾式粉砕を行い、平均粒径 6 4 のスピネル型構造金属酸化物を得た。次に酢酸で安定したアルミナ含有率 1 0 直慢 8 のアルミナソル 5009 に蒸留水2509 を加え、更に硝酸アルミニウム

【AL(NO<sub>3</sub>)。9H<sub>2</sub>O)を459加え混合して混合格 被を得た。との溶液に平均粒径 6 μの設スピネル ル型構造金属酸化物 5009 を加えスピネルスラ リーを調製した。スラリーの粘度は250cps であり、このスラリーのお皮は250cps であり、これでは250cps であり、これでは250cps であり、これを引きていて、最近により、これを引きたででは、150℃で5時間焼成した。被優量は509であり被優した。 で3時間焼成した。被優量は509であり被優ででありが、で3時間焼成した。被優量は509でありなる。 で3時間焼成した。被優量は509でありなででありないでは、150℃であり、16AC<sub>2</sub>O<sub>4</sub> は939アルミナ分7分で、0月を100でであり、150℃であり、150℃であり、150℃であるで、150℃で、15

はし、 150℃ の熱風で急速乾燥し、 5 % の水素を含有する 500℃ の窒素雰囲気で 5 時間 登元処理し、 その後 500℃ で 2 時間焼成した。 担体への担持量は Pd 0.55%、Pt 0.25% であつた。 実施例 5

άĎ

の 液滴を 空気流で吹き飛ばし、 150℃ で 3 峠間 乾燥し、 500℃ で 2 時間焼成した。 担体への担 持畳は Co Q1モル、 Pd Q769 であつた。 実施例 4

平均粒径4年の酸化コパルト 300% と平均粒 径 10gのアルミナ 410g を小型 V 型混合器を用 いて混合し、その混合物をルツポに取り、1400℃ で20時間電気炉中で焼成した。冷却後舷焼成 物を Q1Nの硝酸溶液 1 Lを用いて洗浄処理した。 更に蒸留水~1を用いて洗浄処理を行つた。そ の後肢焼成物を 300℃で12時間焼成した。 骸 焼成物をアルミナ製ポールミルを用いて乾式粉 砕を行い、平均粒径 6m のスピネル型構造金属 酸化物を得た。次に酢酸で安定化したアルミナ 含有率10重量ものアルミナゾル 3009 化蒸留 水 2508 を加え、更に硝酸アルミニウム ( A&(NO<sub>3</sub>)。・9H<sub>2</sub>O) を加え混合して混合常液 を得た。この溶液に平均粒径60の眩スピオル 型構造金属酸化物の微粉末 500% を加え、スピ ネルスラリーを調製した。スラリーの粘度は

03

・ 特開昭56- 10333(5)

250 cpa であつた。とのスラリー中にコージェ ライト質モノリス状担体を120秒間浸費しこれ を引き上げてからセル内のスラリーを空気流で 吹き飛はし、150℃で3時間乾燥した後、600℃ で 3 時間焼成した。被覆量は 509であり、被覆 物中のCoAl2O4は93重量が、アルミナ分7を であつた。との担体を硝酸セリウム水溶液(Ce を 1.8 モル含有) 中に 3 O 分間浸渍した。引き 上げてセル内の液滴を吹き飛ばし、 150℃ で 3 時間乾燥後、 500℃で 2 時間焼成した。 つぎに との担体を塩化白金酸水溶液 500 ec ( Ptを1.59 含有)中に30分間投資し、引き上げてセル内 の液商を吹き飛ばし150℃の熱風で急速乾燥し、 5 多水素を含有する 500℃ の窒素雰囲気で 3 時 間還元処理した。担体へのCe の担持量は 0.1 モル、Pt は 0769 であつた。

実施例 5

.....

平均粒径 4 μの酸化マグネシウム 160g と平均粒径 10μのアルミナ 410g を小型 V 型混合器を用いて混合し、その混合物をルツポに取り、

**(15)** 

2 0 時間電気炉中で加熱焼成した。酸焼成物を 実施例1と同様の操作で酢酸による処理を行な い、眩撓成物を用いてスラリーを調製しモノリ ス状担体へコーテイングして被覆量 50%のモノ リス状担体を得た。被覆物中の CuAL2O4 は 93% アルミナフもであつた。との担体を硝酸セリウ ム水溶液 500cc ( Ce を 1.8 モル含有 ) 中に 5 0 分間浸漬し、これを引き上げてセル内の液腐を 吹き飛ばし、 150℃ で 3 時間乾燥し 500℃ で 2 時間焼成した。セリウムの担持された酸触媒を 硝酸パラジウム水溶液 500 ec (Pd を 1.99 含有) 中に30分間役費し、これを引き上げてセル内 の液滴を吹き飛ばし、 150℃ で 3 時間乾燥し、 500℃で2時間焼成した。担体への担持量は Ce a1 モル、Pd a769 であつた。 実施例7

突施例 5 と同様の操作で硝酸により処理された Mg A L<sub>2</sub> Q<sub>4</sub> 粉末を調製した。次に塩酸で安定化したアルミナ含有率 1 0 重量多のアルミナゾル 5 6 0 9 に蒸留水 3 0 0 9 を加え、更に硝酸アルミ

07)

1400℃ で20時間焼成した。酸焼成物を実施 例4と同様の操作で硝酸による洗浄処理を行た つた後、肢焼成物を用いてスラリーを調製しモ ノリス状担体へコーティングして被覆量 509の モノリス状担体を得た。被覆物中のMgAL2O4は 93%、アルミナ分1%であつた。との担体を硝 酸セリウム水溶液 500 cc (Ce を 1.8 モル含有) 中に30分間受債した。セリウムが担持された **該担体を塩化白金酸と塩化パラジウムを含む混** 合溶液 500 cc (Pt を 0.46%、Pd 1.069 含有) 中に30分間浸漬した。これを引き上げてセル 内の液滴を空気流で吹き飛ばし、 150℃ の熱風 で急速乾燥し、5 ∮の水素を含有する 500℃の 登素雰囲気で 3 時間還元処理し、その後 500℃ で 2 時間焼成した。担体への担持量は Ce Q1 モル、Pt 023% Pd 0539 であつた。

実施例6

平均粒径 3 μの酸化銅 3209 と平均粒径 10μ のアルミナ 4109 を小型 V 型混合器を用いて混合し、その混合物をルツポに取り、 1400℃ で

046

ニウム [ AL(NO<sub>2</sub>): ・9H<sub>2</sub>O] を 549加え、混合 潜液を得た。この潜液化平均粒径6μの放スピ ネル型構造金属酸化物粉末 3609 を加えスピネ ルスラリーを調製した。スラリーの粘度は 200cps であつた。とのスラリー中にコージエ ライト質モノリス状担体を120秒間浸漬し、こ れを引き上げてセル内のスラリーを空気流で吹 き飛ばし、 150℃で 5 時間乾燥したのち、600℃ で3時間焼成した。被覆量は40%であり、被覆 物中のMgALO4は88気 アルミナ分12%であつ た。この担体を塩化白金酸と、塩化ロジウムを 含有する混合溶液 500cc PPt 0.46% Pd 1.18 を含有)中に30分間浸費し、これを引き上げ てセル内の液滴を吹き飛ばし、150℃の無風で 急速乾燥し、5%の水素を含有する500℃の窒 素雰囲気で3時間還元処理し、更に 500℃ で 2 時間焼成した。白金とパラジウムの担持された 胶担体を硝酸セリウム水溶液 500 cc (Ce を 18 モル合有)中に30分間浸漬し、これを引き上 げてセル内の液摘を空気流で吹き飛ばし、150C

特開昭56~ 10333(6)

で 5 時間乾燥したのち、 500℃ で 2 時間焼成した。担体への担持量は Ce Q1モル、 Pt Q259 Pd Q559 であつた。

#### 察施例8

平均粒径 4 μの酸化ストロンチウム (SrO) 4209 と平均粒径 10月のアルミナ 4109 を小型 V型混合器を用いて混合し、その混合物をルツ ポに取り1400℃で20時間電気炉中で焼成した。 該燒成物を與施例1と同様の操作で硝酸による 洗浄処理を行なつた後、眩撓成物を用いてスラ リーを調製し、モノリス状団体へコーティングし た。被覆量は509であつた。被覆物中の SrA4204は93%、アルミナ分は7まであつた。 この担体を硝酸セリウム水溶液 500 cc (Ceを 1.8モル含有)中に30分間浸渍した。セリウ ムが担持された酸担体を塩化白金酸と塩化パラ ジウムを含む混合溶液 500cc (Pt を Q469、Pd を 1.069 含有) 中に 3 0 分間浸漬した。 これを 引き上げてセル内の液滴を空気流で吹き飛ばし、 150℃の熱風で急速乾燥し、5多の水素を含有

て、実施例 8 と同様にモノリス状担体へ 2nA4eQ

を含有するコーテインク層を形成した。 該担体 にセリウム、白金、パラジウムを担持せしめた 結果、その担持量は各々 Ce Q1モル、Pt Q249、Pd Q509 であつた。

#### **爽施例12**

平均粒径 5 μの酸化鉄 (FeO) 2909 を用いて 実施例 8 と同様にモノリス状担体へ FeAL<sub>2</sub>O<sub>4</sub>を 含有するコーティング層を形成した。該担体に セリウム、白金、パラジウムを担持せしめた結 果、その担持量は各々 Ce Q 1 モル、 Pt Q 25%、 Pd Q 539 であつた。

#### 比較例 1

作像で安定化したアルミナ含有率 1 0 重量 5 のアルミナゾル 5009 に蒸留水 2509 を加え、更に硝酸アルミニウム [AL(NO<sub>8</sub>)<sub>8</sub>・9H<sub>8</sub>O] 459 を加え次に平均粒径 10 mの r - アルミナ 5009 を加えアルミナスラリーを調製した。 スラリーの粘度は 200 eps であつた。 このスラリー中にコージエライト質モノリス状担体を 120秒間浸

する 500℃ の宴業 雰囲気で 3 時間還元処理し、 その後 500℃ で 2 時間空気雰囲気で焼成した。 担体への担持量は、 Ce 0.1 モル、 Pt 0.2 2 9、Pd 0.5 3 9 であつた。

#### **実施例**9

平均粒径 5 μの酸化マンガン (MnO) 2909 を用いて、実施例 8 と同様にモノリス状担体へMnA LaO4 を含有するコーテインク層を形成した。 設担体にセリウム、白金、パラジウムを担持させた結果その担持員は各々 Ce 0.1モル、Pt 0.259、Pd 0.529 であつた。

平均粒径 5 μの酸化モリブデン (MoO<sub>2</sub>) 5209を用いて、実施例 8 と同様にモノリス状担体へMoAℓ<sub>2</sub>O<sub>4</sub>を含有するコーテイング層を形成した。 該担体にセリウム、白金、パラジウムを担持せ しめた結果その担持盤は各々 Ce Q 1 モル、Pt Q 209、Pd Q 559であつた。

#### 契施例11

平均粒径 5 μの酸化亜鉛 (ZnO) 3509 を用い ασ

渡し、これを引き上げてセル内につまつているスラリーを空気飛で吹き飛ばし、150℃で3時間乾燥した後600℃で3時間焼成した。アルミナの被覆量は50gであつた。この担体を塩化白金酸水溶液500cc(Ptを 0.95g含有)中に空温で30分間浸漬した。これを引き上げてセル内の液を空気流で吹き飛ばし、150℃の無風で急速乾燥し55の水素を含有する500℃の豊素雰囲気で3時間焼成した。担体へのPt の担持量は0.76gであつた。

#### 比較例 2

比較例1と同様の操作でコージェライト質モノリス状担体の表面にアルミナ皮膜を形成せしめた。アルミナの皮質は509であつた。この担体を硝酸ベラジウム溶液500cc (Pdを 0.679合有)中に窒温で30分間浸漬した。これを引き上げてセル内の液滴を空気流で吹き飛ばし、150℃で3時間乾燥したのち、500℃で2時間焼成した。Pdの担持されたこの担体を塩化白金酸水溶液500cc (Pt を 0.299合有)中に30分

(21)

間受債した。これを引き上げてセル内の液滴を空気流で吹き飛ばし、 150℃ の無風で急速乾燥し、 5 多の水素を含有する 500℃ の發素雰囲気で 5 時間選元焼成した。その後更に 500℃ で 2 時間電気炉中で焼成した。担体への担持量は Pda559、Pta259であつた。

#### 比較例 3

. . . .

比較例1と同様の操作でコーディエライト質モノリス状担体の表面にアルミナ皮膜を形成せしめた。アルミナの被覆量は50gであつた。との担体を硝酸コベルト水溶液500cc(Co を1.1 たル合有)中に浸漬した。これを引き上げでもル内の液滴を空気流で吹き飛ばし、150℃で3時間焼成した。コベルトの担待されたこの担体を硝酸ベラム溶液500cc (Pd を a96g含有)中へ30分配浸漬した。これを引き上げてセル内の液滴を吹き飛ばし、150℃で3時間乾燥し、500℃で2時間焼成した。との担体への担持量は、Coalをル、Pda76gであつた。

23

中に30分間浸漬した。これを引き上げてセル内の液を空気流で吹き飛ばし150℃で3時間を焼けた。セリカムの担体を塩化した。セリカムを浸透になるの担体を塩化に500℃で2時間を使いた300℃で2時間を使いた。セリウムを固定に500℃で2時間を使いた。セリウムを担けてセル内の液滴を空気が低した。セリウムを投入で200℃で2時間を使いた。150℃の熱度を空気流で2時間を使いた。150℃の熱度を空気流で3時間に表現はし、150℃の熱度を空気流で3時間に表現はし、150℃の熱度を空気流でなるが表現にし、150℃の熱度を空気流でなるが表現にし、150℃の発度を25%の表現はし、150℃の発度を25%の表現はし、150℃の発度を25%の表現で3時間を25%の担持量はCelleル、Ptl69%、Rh 007%であつた。

#### 比較例 6

比較例1と同様の操作でコージエライト質モノリス状担体表面にアルミナ皮膜を形成せしめた。アルミナの被優量は、50gであつた。この担体を硝酸セリウム水溶液500cc (Ce を 1.0 モ

比較例 4

比較例1と同様の操作でコージエライト質モノリス状担体の表面にアルミナ皮膜を形成で見てあった。この担体を研験セリウム水溶液 500cc (Ceを1.0 モル合有)中に30分間浸漬し、これを引き上げてで30分間乾燥したのち、500℃で2時間焼成でで3時間を強したのも、500℃で2時間焼破散液で1500cc (Ptを 2959合有)中に30分間を空気流で吹き飛ばし、450℃の熱風で急速乾燥した。とれを引き上げて、セル内の液滴を空気流で吹き飛ばし、150℃の熱風で急速乾燥し、5%の水業を含有する500℃の温素雰囲気で3時間運元焼成した。担体への担持量はCe 2.1 モル、Pt 2.769であった。

#### · 此較例 5

比較例1と同様の操作でコージエライト質モノリス状担体表面にアルミナ皮膜を形成せしめた。アルミナの被覆量は50gであつた。との担体を研除セリウム水溶液(Ceを10モル含有)

2

ル含有)中に 3 0 分間受債した。 これを引き上げてセル内の被摘を吹き飛ばし、 150℃ で 3 時間乾燥したのち、 500℃ で 2 時間焼成した。 セリウムの担持された該担体を塩化白金酸と塩化パラジウムを含む混合溶液 500℃ (Pt を 0.299、Pd 0.669含有)中に 3 0 分間浸漬した。 これを引き上げてセル内の液摘を吹き飛ばし、 150℃の無風で急速乾燥し、 5 多の水装を含有する500℃の窒素雰囲気で 3 時間還元焼成した後、500℃ で 2 時間焼成した。担体への担持負はCe 0.1 モル、Pt 0.239、Pd 0.539であつた。

以上の実施例及び比較例により供た排気ガス 浄化用触媒について耐久試験及び浄化率試験を 行なつた。

#### (1)耐久試験

各実施例及び比較例により得られた触媒を、ステンレス製の円筒状容器に充填して自動車用のコンパーターとした。使用したエンジンは6 気筒 2000 cc である。コンパーターをエギゾーストパイプに接続して、回転数 2000 rpm、吸気

**(26)** 

負圧 - 240mHg、平均空燃比 A / F 1 4.53 に設定し、更に触媒床温度 6.50~7.50℃ に 設定した。 燃料は市販の無鉛ガソリンを使用した。以上の条件で 200時間運転した。

#### (2) 争化率試験

争化率の測定は、同じく 6 気筒 2000 cc エンシンを用い、コンパーターへの入ガス温度400℃の条件で、空燃比 A/F は適宜可変して測定した。排気ガス成分の分析は CO に関しては NDIR (非分散赤外分析計) HC に関しては FID (水素イオン検出器) NOxに関してはケミルミネッセンス(化学発光分析計)で分析した。

以上の測定結果を次の第1表に示す。

677

これを検討すると、実施例 1 ~ 1 2 で関数された MAL<sub>2</sub>O<sub>4</sub>(Mとして実施例 1 では Ni、実施例 2,5,7 では Mm、実施例 3,4 では Co、実施例 6 では Co、実施例 8 では Sr、実施例 9 では Mn、実施例 1 0 では Mo、実施例 1 1 では Zn、実施例 12 では Fe を使用した。)をコージエライト質をでは下。を使用した。)をコージエライト質をは、耐久試験後においても、低下が癒めて少なは、耐久試験後においても、低下が癒めて少なな、これに比して比較例 1 ~ 6 で関製された放 体の争化率はいずれも低下が大であり、 特に、NOxの争化率はいずれも低下が大であり、 特に、お第 1 数にかける争化率である。

また、本発明者等は、得られた排気ガス浄化用触媒が排気ガス中の有害成分である CO. HC. NOxを広い空燃比範囲において、高能率で浄化するということを、次の様な実験より明らかにした。まず、上配有害成分を全て 60 多以上浄化する空燃比 A/F の幅を図中 AB の如く表わした。これは排気ガス中、リッチ側の CO. HC 及

篇 1 务

特開昭56- 10333(8)

	初期	静化 X	K (#)	耐久試	験後の	净化率例
実施例	CO	HC	NOx	CO	HC	NOx
1	96	94	94	93	90	9 1
2	97	94	95	94	9 1	92
3	96	92	93	92	8 9	89
4	9-6	94	94	94	92	9 1
5	97	95	95	95	9 3	92
6	96	94	93	9 5	9 1	90
7	9 4	9 5	93	9 2	9 1	90
8	96	95	94	9 4	91	90
9	96	94	94	9 3	9 1	91
1 0	97	96	95	95	92	92
1 1	95	93	98	. 93	90	91
1 2	9.6	95	94	9 3	92	90
比較例	СО	HС	NOx	CO	нс	NOx
1	94	92	9 2	8.8	8 2	62
2	96	93	92	90	8 7	70
3	95	91	90	90	8 4	60
4	94	9 5	92	90	8 5	70
5	96	9 4	9 4	9 3	91	90
6	94	93	92	91	90	78

Ø

びリーン関のNOxに対する浄化性能を示す尺度となる。それから各実施例、及び比較例より得られた触媒について、耐久試験前径におけるこの空燃比幅 AB を測定した。その結果を第2表に示す。

(30)

第 2 表

	初期空燃比幅	耐久試験後の空燃比幅
実施例		
1	0.42	0.3.5
2	0.4.4	. 0.5 6
3	0.41	Q 3 2
4	0.4.4	0.36
5	0.45	0.37
6	0.43	0.3.3
7	0.42	. цз 5
8	0.44	0.33
9	0.43	0.36
a	0.42	0.3 1
11	0.42	0.33
1 2	0.41	0.32
比較例		
1	0.33	0.08
2	0.34	0.12
3	0.30	0.07
4	0.35	0.14
5	0.37	0.33
6	0.55	0.26

これを検討すると、実施例 1 ~ 1 2 で調製さ れた触媒の空燃比A/F の巾は比較例 1 ~ 6 で 調製された従来の触媒に比べて耐久試験後にお いても極めて広く、したがつて排気ガス雰囲気 がリッチ領或はリーン側に変化しても CO. HC. NOxを高能率で浄化するために、優めて高性能 であることがわかる。

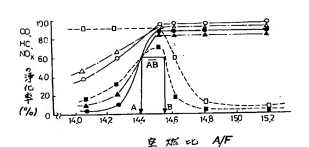
以上の如く、本発明によれば排気ガス中の有 客成分を高能率で浄化することができ、更にそ の浄化性能を長期間維持することが可能となり、 本発明は極めて大きな価値を有するものである。

4.図面の簡単な説明

図は、実施例4及び比較例4で得られた触媒 の浄化性能を示すグラフを扱わす。

特許出願人

代理人弁理士



### 第1頁の続き

⑫発 明 者 鈴木喜博

豊田市トヨタ町530番地

明者 赤坂直己

豊田市トヨタ町522番地